

## Opis choroby \*

Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Grupa fenomenów	Autosomal dominant diffuse mutilating palmoplantar hyperkeratosis Autosomalna dominująca rozlana okaleczająca hiperkeratoza dłoniowo-podeszwowa

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
307773	-	Q82.8

**Kod ICD11**  
-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet